



Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 03-09-2021

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Vaches en lactation.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Affections à germes sensibles à la céfazoline.

Chez les vaches en lactation :

- Traitement des mammites cliniques à streptocoques majeurs (*Streptococcus uberis*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus agalactiae*), à *Staphylococcus aureus* et à *Escherichia coli*.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voie intramammaire.

Posologie

300 mg de céfazoline par quartier, soit le contenu d'un applicateur dans chaque quartier infecté, par voie intramammaire, deux fois à 12 heures d'intervalle.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notables

Une seringue intramammaire de 6 g contient :

- Substance active :

Céfazoline 0,30 g

Principes actifs / Molécule

Céfazoline

Forme pharmaceutique

Suspension

Inscription au tableau des substances vénéneuses (Liste I / II). Classement du médicament en matière de délivrance

Liste I.

À ne délivrer que sur ordonnance devant être conservée pendant au moins 5 ans.

Respecter les doses prescrites.

Temps d'attente

Toutes cibles :

Viande et abats : 1 jour.

Lait : 3 jours (le lait des 4 quartiers doit être éliminé quel que soit le nombre de quartiers traités).

Propriétés

Propriétés pharmacodynamiques

La céfazoline, antibiotique bactéricide de la famille des β -lactamines (groupe des céphalosporines de première génération), est actif sur un grand nombre d'espèces bactériennes à Gram positif et à Gram négatif, dont *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus uberis*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus agalactiae* et *Escherichia coli*, germes les plus fréquemment retrouvés dans les mammites.

Elle agit au cours de la biosynthèse du peptidoglycane par fixation sur des sites membranaires cytoplasmiques.

Propriétés pharmacocinétiques

Après administration intramammaire de la spécialité chez la vache laitière, les taux élevés de céfazoline retrouvés dans l'urine indiquent qu'un pourcentage élevé de la dose a été absorbé.

L'élimination de la céfazoline dans le lait représente 40 % de la dose administrée.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Ne pas administrer à un animal ayant des antécédents d'hypersensibilité à la céfazoline ou aux autres β -lactamines.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Non connus.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Respecter les conditions habituelles d'asepsie.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

Les céphalosporines et les pénicillines peuvent provoquer une hypersensibilité (allergie) suite à leur injection, inhalation, ingestion, ou au contact avec la peau. L'hypersensibilité aux céphalosporines et aux pénicillines peut être croisée. Les réactions allergiques à ces substances peuvent être graves.

En cas d'hypersensibilité, éviter tout contact avec le produit.

En cas d'apparition d'érythème cutané, prendre l'avis d'un médecin.

En cas d'apparition d'œdème du visage, des lèvres, des yeux ou en cas d'apparition d'une difficulté respiratoire, consulter immédiatement un médecin.

Les serviettes nettoyantes fournies avec le produit contiennent de l'alcool isopropylique qui peut provoquer une irritation cutanée chez certaines personnes. Il est recommandé de porter des gants de protection lors de l'utilisation des serviettes et de se laver les mains après utilisation du produit.

Utilisation en cas de gravidité et de lactation ou de ponte

- Gestation

Les études chez les animaux de laboratoire (souris, rat, lapin) n'ont pas mis en évidence d'effet tératogène ou embryotoxique de la céfazoline. L'utilisation de ce médicament pendant la période de gestation ne semble pas poser de problème particulier.

- Lactation
Cf. rubrique "Temps d'attente".

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Sans objet.

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

Non connues.

Incompatibilités

Non connues.

Conservation

Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.

Précautions particulières de conservation selon pertinence

À conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

Présentation

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché / exploitant

DOPHARMA France S.A.S
23, rue du Prieuré - Saint-Herblon
44150 VAIR SUR LOIRE
FRANCE

Classification ATC Vet

- QJ51DB04

Laboratoire



DOPHARMA France S.A.S
DOPHARMA France S.A.S
23, Rue du Prieuré - Saint-Herblon
44150 VAIR SUR LOIRE
FRANCE
Tél : 02 40 98 02 16
Fax : 02 40 98 03 99

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/5805130 6/1997 - 05/03/1997 - 26/09/2011

Date de première autorisation

1997-03-05

Présentation et quantité

CEFOVET® Boîte de 10 applicateurs avec embout sécable et de 10 sachets de 1 serviette nettoyante
Code GTIN : 03660144116103